

本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されてる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed h this Office.

出願年月日 ate of Application:

1998年 3月23日

願番号 plication Number:

平成10年特許願第095476号

願 人 licant (s):

住友特殊金属株式会社

1999年 3月12日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 保佐山建門

【書類名】

特許願

【整理番号】

P6351SS

【特記事項】

特許法第30条第1項の規定の適用を受けようとする特

許出願

【提出日】

平成10年 3月23日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

H01F 1/00

C22C 38/00

【発明の名称】

R-TM-B系永久磁石

【請求項の数】

5

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町江川2丁目15番17号 住友特殊

金属株式会社 山崎製作所内

【氏名】

槇田 顕発明者】

【特許出願人】

【識別番号】

000183417

【住所又は居所】

大阪市中央区北浜4丁目7番19号

【氏名又は名称】

住友特殊金属株式会社

【代理人】

【識別番号】

100080816

【弁理士】

【氏名又は名称】

加藤 朝道

【電話番号】

045-476-1131

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

030362

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

9105343

* * *

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府三島郡島本町江川2丁目15番17号住友特殊金

属株式会社山崎製作所内

【発明者】

【氏名】

山下治

【書類名】

明細書

【発明の名称】 R-TM-B系永久磁石

【特許請求の範囲】

【請求項1】

結晶構造が正方晶であるR₂TM₁₄B金属間化合物(R:Yを含む希土類元素、TM:遷移 金属)から主としてなる磁性相と、R-TM合金から主としてなる粒界相を含むR-TM-B系永久磁石であって、

前記磁性相と前記粒界相の界面近傍における該粒界相の結晶構造が面心立方構 造であって、該磁性相と該粒界相が整合していることを特徴とするR-TM-B系永久 磁石。

【請求項2】

前記R₂TM₁₄B金属間化合物において、R中のNdとPrの合計が50at%以上、前記TM はFeまたはCoでTM中のFeが50at%以上であり、

前記R-TM合金において、Rが90at%以上であることを特徴とする請求項1記載の R-TM-B系永久磁石。

【請求項3】

前記磁性相と前記粒界相の界面近傍における結晶学的方位関係が、

【化1】

- (001)磁性相//(110)粒界相かつ[110]磁性相//[001]粒界相 … (A)
- (001)磁性相//(221)粒界相かつ[110]磁性相//[111]粒界相 … (B)
- (001)磁性相//(111)粒界相かつ[100]磁性相//[110]粒界相 … (C)

の少なくとも一組で表され、かつ該方位関係のずれの角度が5°以内であること を特徴とする請求項1又は2記載の永久磁石。

【請求項4】

結晶構造が正方晶である磁性相と、前記磁性相との界面近傍における結晶構造 が面心立方構造である粒界相と、を含み、前記磁性相と前記粒界相が前記界面を 挟んで整合していることを特徴とするR-TM-B系永久磁石。

【請求項5】

強磁性を発揮する R_2 TM $_{14}$ B金属間化合物(R:Yを含む希土類元素、TM:遷移金属)源と、R-TM合金源を原料として用い、

 R_2 TM $_{14}$ B正方晶を析出し、さらに該 R_2 TM $_{14}$ B正方晶相の周囲にR-TM面心立方晶相を析出して該 R_2 TM $_{14}$ B正方晶相と該R-TM面心立方晶相を整合させ、整合した界面近傍の前記 R_2 TM $_{14}$ B正方晶相の結晶磁気異方性を高めたことを特徴とするR-TM-B系永久磁石の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、R-TM-B系永久磁石(R:Yを含む希土類元素、TM:遷移金属)に関し、R-TM-B系永久磁石原料、R-TM-B系永久磁石中間体及び最終製品であるR-TM-B系永久磁石に関する。

[0002]

【従来の技術】

R-TM-B系永久磁石は優れた磁気特性を持ち、様々な用途に使用されている。R-TM-B系永久磁石には種々の製造方法があるが、代表的な製造方法としては焼結法と超急冷法がある。焼結法は、例えば特開昭59-46008号に開示されているように、特定組成を持つインゴットを平均粒径数μmの単結晶微粉末に粉砕し、これを磁界中で配向しながら任意の形状に成形した後、焼結してバルク状の磁石を得る方法である。超急冷法は、例えば特開昭60-9852号に開示されているように、特定組成を持つ合金を、ロール急冷法などの方法で超急冷してアモルファス状態にし、ついで熱処理を行うことで微細な結晶粒を析出させる方法である。超急冷法で得られた磁石合金は通常粉末状であり、一般的にこれを樹脂と混合して成形することによりボンド磁石の形態で使用する。さらに、急冷薄板を粉砕して焼結する方法も用いられている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

このような従来技術では、試料作成及び評価を繰り返し行うことにより、磁石の製造工程の各種の条件を最適化し、経験的に磁石の磁気特性を向上させている

。しかし、このような経験的な方法では、飛躍的な磁気特性向上を達成することが困難である。また、永久磁石の組成が異なる場合、それぞれ試料作成及び評価を繰り返し行う必要がある。

[0004]

本発明は、高い磁気性能を有するR-TM-B系永久磁石を設計するための指針を提供することを課題とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】

従来、磁石の磁気特性、なかでも保磁力を決定する主相(強磁性相)、粒界相間の界面の構造が未知であった。このため、従来技術では、磁石の製造工程の各種の条件を最適化することで、経験的に磁石の磁気特性を向上させている。このような経験的な手法は、試料作成及び評価のための時間及び費用がかかる上に、磁石特性の向上には限界がある。

[0006]

そこで、本発明者らは、経験的な手法に依拠せず、理想的な界面の構造はどうあるべきかという根本的な問題を探求した結果、核生成型の保磁力発生機構を示す種々の磁石材料において、核生成の容易さが磁性相の最外殻近傍における結晶磁気異方性の大きさに依存しており、最外殻近傍の異方性定数K1の値を少なくとも内部と同等、もしくはそれ以上に制御することにより核生成が抑制され、磁石の保磁力を高めることができることを見出し、さらに鋭意研究を進めた結果、本発明を完成するに至ったものである。

[0007]

本発明は第1の視点において次の要素を有する。結晶構造が正方晶である R_2 TM $_{14}$ B金属間化合物(R:Yを含む希土類元素、TM:遷移金属)から主としてなる磁性相。R-TM合金から主としてなる粒界相。磁性相と粒界相の界面近傍における粒界相の結晶構造が面心立方構造であること。磁性相と粒界相が整合していること。第2の視点において、 R_2 TM $_{14}$ B金属間化合物において、R中のNdとPrの合計が50at%以上。TMはFeまたはCoでTM中のFeが50at%以上。R-TM合金において、Rが90at%以上。第3の視点において、磁性相と粒界相の界面近傍における結晶学的方位関係

が、下記の少なくとも一組で表され、かつ該方位関係のずれの角度が5°以内であること。

[0008]

[化2]

- (001)磁性相//(110)粒界相かつ[110]磁性相//[001]粒界相 … (A)
- (001)磁性相//(221)粒界相かつ[110]磁性相//[111]粒界相 … (B)
- (001)磁性相//(111)粒界相かつ[100]磁性相//[110]粒界相 … (C)

[0009]

第4の視点において、結晶構造が正方晶である磁性相を含むこと。磁性相との界面近傍における結晶構造が面心立方構造である粒界相を含むこと。磁性相と粒界相が界面を挟んで整合していること。第5の視点において、強磁性を発揮する $R_2 TM_{14} B$ 金属間化合物 (R:Y を含む希土類元素、TM: 遷移金属)源と、R-TM 合金源を用いること。 $R_2 TM_{14} B$ 正方晶を析出すること。 $R_2 TM_{14} B$ 正方晶相の周囲にR-TM 面心立方晶相を析出すること。 $R_2 TM_{14} B$ 正方晶相とR-TM 面心立方晶相を整合させ、整合した界面近傍の $R_2 TM_{14} B$ 正方晶相の結晶磁気異方性を高めること。

[0010]

ここで、 R_2 TM $_{14}$ B金属間化合物(好ましくは単結晶体)からなる主相(強磁性相)と,R-TM合金からなる粒界相とから主として構成されるR-TM-B系永久磁石を例として、本発明の原理を説明する。なお、R-TM-B系永久磁石中には上述の主相、粒界相以外にもB-rich相($R_{1+\alpha}$ TM $_4$ B $_4$)、R-TM準安定相、工程中で不可避的に形成される酸化物、および炭化物などが存在することが知られているが、これらの相が該永久磁石の磁気特性に及ぼす影響は該主相、該粒界相の二相と比べて副次的である。

[0011]

粒界相の存在は実用的な保磁力の発現に必要であり、一般に磁石の組成中に粒界相の形成に必要なR成分が不足してくると保磁力は低下する。これは、R成分の不足によって R_2 TM $_{14}$ B相とR-TM相の二相が平衡状態で共存できなくなり、かわりにR2TM17相などの強磁性相が R_2 TM $_{14}$ B相の粒界に析出し、そこが逆磁区発生の起点となり、容易に磁化反転して保磁力が低下するためと考えられている。上記の

 R_2 TM $_{14}$ B相とR-TM相が共存する組成領域はR-Fe-B三元平衡状態図から知ることができる。

[0012]

また、焼結法で作製したR-TM-B系永久磁石に実用上十分な保磁力を与えるためには強磁性相である主相と粒界相とが格子欠陥のないスムーズな界面で接していることが必要であることが、透過電子顕微鏡による該界面のミクロな観察で明らかにされている。この理由は、界面に格子欠陥などが存在すると、そこが逆磁区発生の起点となり、容易に磁化反転して保磁力が低下するためと説明されている

[0013]

本発明者らは、上記の従来技術によるR-TM-B系永久磁石の持つ優れた磁気特性を発現させる上で、該永久磁石を構成する粒界相の好ましい形態について以下の問題点があることを知見した。すなわち、従来の技術ではR-TM粒界相が存在する組成領域や、主相と粒界相との界面の欠陥の有無についての知見は得られていたものの、R-TM粒界相の結晶構造と、その主相との好ましい方位関係については知られていなかった。このため、特定の組成を持つR-TM-B系永久磁石のミクロな構造を制御して優れた磁気特性を発現させることは不可能であった。その代わりに、従来技術においては、磁石の製造工程の各種の条件を最適化することにより、経験的に磁石の磁気特性を向上させている。

[0014]

すなわち、従来は、磁石の磁気特性、なかでも保磁力を決定する主相、粒界相間の界面の構造が未知であったため、界面の構造を変化させると思われるさまざまな処理(例えば熱処理など)を磁石に施して、界面の状態はブラックボックスのまま磁石特性を制御している。このような手法は、個々の組成の磁石の製造条件を最適化する上では支障がなかったが、理想的な界面の構造はどうあるべきかという材料開発上の指針がないままでは、磁石特性をさらに向上させるのは極めて困難である。

[0015]

本発明者らは、透過電子顕微鏡(TEM)を用いて、種々のR-TM-B系永久磁石の粒

界相のミクロな解析を行った結果、すべてのR-TM-B系永久磁石の粒界には必ずR-TM合金(Rを90at%以上含む)からなる粒界相が存在し、主相との界面近傍における粒界相の結晶構造が面心立方構造をとるときに優れた磁気特性が得られることを知見した。

[0016]

また、本発明者らは、上記の面心立方構造をもつR-TM粒界相が存在するR-TM-B 系永久磁石の粒界相と主相(R2TM14B相)との界面の構造について、高分解能透過電子顕微鏡(HR-TEM)や走査トンネル顕微鏡などで詳細に観察した結果、主相と粒界相とが界面近傍において特定の結晶学的方位関係を持つようにミクロ組織が制御され、整合しているときに磁気特性が最も高くなることを見出し、さらに鋭意研究を進めた結果、本発明を完成させたものである。

[0017]

図1、図2(A)及び(B)を参照して、主相(強磁性相)と粒界相がその界面で整合している場合と、整合していない場合とで、界面近傍における結晶磁気異方性の分布の相違を説明する。図1又は図2(A)及び(B)において、横軸の"最外殻"とは主相の最も外側の原子層の位置を示し、"第2層"、"第3層"とはそれぞれ最外殻位置から内部に向かって数えて2番目、3番目の原子層の位置を示す。第n層とは最外殻からの距離が遠く、界面からの影響が無視できる位置を示す。図1のグラフ中、縦軸は主相の一軸異方性定数 K_1 (結晶磁気異方性の強さを示す)の大きさを示し、 K_1 の値が大きいほど主相の自発磁化の向きは磁化容易軸(c 軸)の方向で安定化する。また、図1中、実施例(本発明)は図2(A)に示すように主相と粒界相が界面で整合している条件での K_1 の計算値を示し、比較例は図2(B)に示すように粒界相の欠落などによって界面の不整合などがある場合の K_1 の計算値を示している。

[0018]

図1を参照して、比較例においては、界面からの距離によって異方性定数K1の大きさが大きく変化し、最外殻における K_1 の値が内部に比べて著しく低下している。一方、実施例においては、界面からの距離によって異方性定数 K_1 の大きさがあまり変化せず、むしろ最外殻相において異方性定数 K_1 が上昇している。従って

、比較例によれば、最外殻において逆磁区の核生成に要するエネルギーが局所的に低下して核生成と磁化反転が容易になるため、磁石の保磁力が低下する。一方、実施例によれば、最外殻におけるK₁がむしろ内部より高いため、界面における逆磁区の核生成が抑制され、その結果磁石の保磁力が増加する。

[0019]

【発明の実施の形態】

本発明の好ましい実施の形態について、焼結法(粉末冶金法)を例にとって説明する。他の公知のR-TM-B系永久磁石の製造方法においても、好ましい界面の構造を発現する具体的な方法については焼結法と同様である。

[0020]

出発原料となるR-TM-B合金において、R中のNdとPrの合計を50at%以上とすることにより、得られる磁石の保磁力と残留磁化が向上するので好ましい。また、保磁力を向上させるためにNdの一部をDyやTbで置換することも好ましい。TMは、特にFe又はCoが好ましい。TM中のFeが50at%以上で保磁力と残留磁化が向上するので好ましい。この他、さまざまな目的で上記以外の添加元素を添加することも可能である。

[0021]

本発明に基づく永久磁石の平均の組成は R_2 TM $_14$ B相とR-TM相(Rを90at%以上含む)の少なくとも二相が共存できる組成範囲が好ましい。これには、組成範囲をR:8~30at%、B:2~40at%、残部主としてTMとすればよい。好ましくは、組成範囲をR:8~30at%、B:2~40at%、Fe:40~90at%、Co:50at%以下とする。さらに、好ましくは組成範囲をR:11~50at%、B:5~40at%、残部主としてTMとすればよい。より好ましくは、組成範囲をR:12~16at%、B:6.5~9at%、残部主としてTMとすればよい。一層好ましくは、組成範囲をR:12~14at%、B:7~8at%、残部主としてTMとすればよい。するように、知识を可能的である必要はなく、異なる組成の合金を粉砕した後、混合し所要組成に調整して用いることもできる。

[0022]

また、主相において、Bの一部ないし大部分をC, Si, P, などのいわゆる半金

族元素で置換してもよい。例えば、BをCで置換する場合、 $B_{1-x}C_x$ 、但し好ましくはxは少なくとも0.8まで可である。

[0023]

R-TM-B合金を粉末にする方法には、鋳造粉砕法、急冷薄板粉砕法、超急冷法、直接還元拡散法、水素含有崩壊法、アトマイズ法などの公知の方法を適宜選択することができる。合金粉末の平均粒径を 1μ m以上とすることにより、粉末が大気中の酸素などと反応しにくく酸化しにくくなり、焼結後の磁気特性が向上する。また、平均粒径を 10μ m以下とすることにより、焼結密度が高くなり好ましい。より好ましい平均粒径の範囲は $1\sim6\mu$ mである。

[0024]

得られた合金粉末を金型中に給粉し、磁界中で配向しながら圧縮成形する。この際に、例えば特開平8-20801号に開示されているように、合金粉末の流動成を高めて給粉を容易にする目的で合金粉末にバインダーを添加してスプレー造粒を行うことも好ましい。あるいは、特開平6-77028号に開示されているように、合金粉末にバインダーを加えて金属射出成形法によって複雑形状品の成形を行うことも可能である。これらバインダーを用いた場合は、焼結前に成形体に含まれるバインダーを熱分解によって除去することが好ましい。

[0025]

得られた成形体は真空中、または窒素を除く不活性ガス中で焼結する。焼結条件はR-TM-B合金粉末の組成や粒径に応じて適宜選定されるが、例えば1000~1180℃で1~4時間が好ましい。焼結後の冷却速度は粒界相の結晶構造を制御する上で重要である。すなわち、焼結温度では粒界相は液相になっており、焼結温度からの冷却速度があまり早すぎると粒界相は格子欠陥を多く含んだり、非晶質になったりして好ましくない。

[0026]

粒界相が面心立方構造をとるためには、焼結温度からの冷却速度は10~200℃/minの範囲内であることが好ましい。このように冷却に十分時間をかけることにより、液状の粒界相が過冷却にならずに、冷却時に規則正しい結晶構造をとることが可能になる。粒界相が非晶質ではなく面心立方構造をとることにより、主相

と粒界相の界面における原子同士の位置関係が規則正しくなり、両者の整合性が保たれる結果、界面が逆磁区発生の起点となる可能性が減少し、高保磁力が実現する。より好ましい焼結後の冷却速度の範囲は20~100℃/minである。

[0027]

界面の整合性の効果を得るには、主相と粒界相の界面近傍のたかだか数原子層の範囲で粒界相の結晶構造が面心立方構造になっていればよい。また、主相は一般に粒界相よりも早く形成されており、主相を構成する結晶粒は単結晶になっているため、主相と粒界相が整合していることにより、結晶粒内部から外殻に至るまで結晶粒内の結晶磁気異方性が高くなり、高保磁力が得られる。

[0028]

それぞれの主相の結晶粒はその一部又は全部が粒界相に囲まれていることが好ましく、主相の結晶粒径は10nm~500μmの範囲にあることが好ましい。より好ましい結晶粒径の範囲は、例えば焼結法の場合は10~30μm、超急冷法の場合は20~100nmなどと、それぞれの製法によって異なる。また、主相中に粒界相を伴わない粒界や双晶粒界、あるいは析出物などが存在すると磁石の保磁力が低下するため、主相は単結晶であることが好ましい。

[0029]

上記の主相と粒界相の界面における原子同士の位置関係をさらに理想的に制御するには、主相と粒界相の結晶学的方位関係を特定すればよい。ここで、記号"[hk1]"はミラー指数がh、k、lで表される結晶面に垂直な法線の方向を表す。また、記号"[hk1]"の添字"主相"又は"粒界相"とは、それぞれの方向が主相、または粒界相のものであることを示す。例えば、記号"[001]主相"は主相であるR2TM14B相のと軸の方向を表している。一組の方向の間に記された記号"//"は、これらの方向が互いに平行であることを示す。

[0030]

次に、記号"(hk1)"はミラー指数がh、k、lで表される結晶面を表し、小文字で記された"主相"、"粒界相"と、記号"//"の意味するところは方向の場合と同じである。ここで、同一の相についての方向と結晶面の表記においては、用いられるミラー指数は一般化された指数ではなく、特定の結晶方向、ないし結晶面を示して

いる。

[0031]

例えば、下記に示すミラー指数は粒界相の固定されたx、y、z座標に基づいた 指数であり、いいかえれば[221]面と[212]面は厳密に区別される。このような表 記方法によって、主相と粒界相の空間的な方位関係は厳密に規定される。

[0032]

【化3】

記号"(221)粒界相"と記号"[111]粒界相"

[0033]

界面における特定の結晶方位関係が磁石の磁気特性を向上させる理由は以下の通りである。すなわち、主相の界面近傍では、主相の結晶磁気異方性を決めているR原子の周囲の結晶場が、隣接する粒界相の原子配列の影響を受けて変化する。R-TM粒界相の結晶方位が主相に対して、下記の(A)~(C)の関係を有する場合、R-TM粒界相のR原子と、主相中のR原子とが上記の結晶場の異方性を強める位置関係にあるため、主相の界面近傍での結晶磁気異方性が高まる。その結果、粒界近傍での逆磁区発生が困難となり、容易に磁化反転することができないため保磁力が向上すると考えられる。

[0034]

【化4】

- (001)主相//(110)粒界相かつ[110]主相//[001]粒界相 … (A)
- (001)主相//(221)粒界相かつ[110]主相//[111]粒界相 … (B)
- (001)主相//(111)粒界相かつ[100]主相//[110]粒界相 ··· (C)

[0035]

上記の説明において、主相中のR原子の結晶場に影響を与える粒界相の原子は、主相に隣接する界面の近傍の原子に限られる。したがって、本発明において、 粒界相の結晶構造(上記の主相)と粒界相の方位関係は両相の界面の近傍のたか だか数原子層の範囲で成立していればよい。

[0036]



このような結晶方位関係を実現する方法として、例えば、焼結後の冷却速度制御がある。例えば、R-TM粒界相が液相状態である800℃以上から、原子の拡散が極めて遅くなる300℃以下までの温度範囲を、10~200℃/minの冷却速度で冷却することにより、主相と整合性のある特定の結晶方位関係を持った粒界相を主相との界面近傍に析出させることができる。より好ましい冷却速度は20~100℃/minである。

[0037]

この際に、主相と粒界相の成分元素、あるいは組成の違いによって両相の格子 定数の比率が異なるために、結晶方位が若干ずれることもある。しかし、このず れの角度はたかだか5°以内であるため、たとえずれたとしても主相中のR原子の 結晶場に与える影響は少なく、所期の効果を発現することができる。

[0038]

高温からの冷却速度の制御の他に、焼結法や超急冷法などで一旦得られた磁石を、粒界相中の原子の拡散が容易な融点以下の300~800℃の温度域で熱処理を行うことも、界面構造の制御に有効である。この場合も、界面のエネルギーが駆動力となり、主相との界面近傍で粒界相の結晶構造の並び替えが起こり、整合性のある界面が実現する。熱処理後の好ましい冷却速度は10~200℃/minである。

[0039]

以上、主として焼結法を例にとって実施の形態を説明してきたが、他のR-TM-B 系永久磁石の製造方法においても、好ましい界面の構造の発現方法に関しては焼 結法と全く同様である。

[0040]

上記の方法で得られた優れた磁気特性をもつ永久磁石材料は、焼結体などのバルク磁石の場合には、研削加工等により所定の寸法精度を与えた後、必要な表面処理を施し、着磁をして用いることができる。この際に、加工歪みの影響を緩和するために、加工後に熱処理を行うことも好ましい実施形態である。ボンド磁石の場合は、得られた磁粉を樹脂と混合し、成形を行った後、必要であれば表面処理を施し、着磁をして用いることができる。

[0041]

[異方性定数]

本発明に基づく永久磁石において、強磁性相の最外殻近傍の異方性定数K1の値は内部と同等、もしくはそれ以上であることが好ましい。この場合の同等とは、内部での値の少なくとも50%以上である。強磁性粒子の最外殻部における結晶磁気異方性が、粒界相が存在しない場合の該強磁性粒子の最外殻部の結晶磁気異方性に比べて強められることが好ましい。

[0042]

[結晶磁気異方性の分布]

また、非晶質でない特定の結晶構造を持ち、かつ室温において強磁性体である 金属、合金、または金属間化合物の少なくとも1種の結晶粒からなる永久磁石に おいて、該結晶粒の最外殻位置での結晶磁気異方性が、結晶粒外部の影響が無視 できる結晶粒内部(中心部)と同等であるか、もしくは向上し、内部に比べて大 きく減少することのないことが好ましい。実用的な保磁力を得るために、結晶粒 の最外殻位置での結晶磁気異方性は、結晶粒外部の影響が無視できる内部の結晶 磁気異方性の半分以上であることが好ましい。

[0043]

[囲まれた主相、離隔構造]

非晶質でない特定の結晶構造を持ち、かつ室温において強磁性体である金属、合金、または金属間化合物からなる主相と、金属、合金、または金属間化合物からなり、かつ主相の周囲を取り囲む形で存在する粒界相の少なくとも2相で構成されることが好ましい。粒界相は、主相を構成する強磁性相(強磁性粒子)の一部ないし全部を囲むことにより保磁力向上が見られる。強磁性相(強磁性粒子)が粒界相によって半分以上囲まれていることが好ましい。また、主相を構成する一つの強磁性粒子と、他の強磁性粒子が互いに離隔されていることが好ましい。また、実質的に非磁性の粒界相によって、一つの強磁性粒子と、他の強磁性粒子と、が部分的ないし全体的に互いに離隔されていることが好ましい。

[0044]

[主相と粒界相の好ましい組み合わせ]

本発明において、主相として好ましい金属、合金または金属間化合物は、永久

磁石の主相として優れた性質を有するものがよく、具体的には、飽和磁化が高く 、キュリー温度が室温以上で十分に高いものがよい。

[0045]

本発明において、粒界相として好ましい金属、合金、または金属間化合物は、室温よりも高く、かつ、主相の融点、または分解速度よりも低い融点、または分解温度を有し、熱処理によって主相の周りに拡散させることが容易なものがよい。また、粒界相を構成する原子は主相の最外殻原子に対して陽イオンとしてふるまい、主相の結晶磁気異方性を高めるものが好ましい。特に、少なくとも強磁性粒子に隣接する粒界相部分に陽イオン源を含む結晶を析出し、強磁性相に隣接する粒界相の結晶構造において、強磁性粒子の最外殻に位置する希土類元素イオンの4f電子雲が伸びている方向に陽イオンを位置させることが好ましい。R-TM合金中のRの他、上記の条件を満たす金属を例示すれば、Be、Mg、Ca、Sr、Ba、すべての遷移金属元素(Zn、Cdを含む)、Al、Ga、In、Tl、Sn、Pbの一種以上などである。また、Be、Mg、Al、Si、P、Ca、Sc、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ga、Sr、Zr、Nb、Mo、Cd、In、Sn、Ba、Hf、Ta、Ir、Pbの一種以上である。また、これらの金属同士の合金、または金属間化合物も粒界相となり得るが、以上に挙げた例は本発明の適用範囲を限定するものではない。

[0046]

上記の主相と粒界相の組み合わせは、例えば SmCo_5 主相と Y 粒界相のように、両相がある温度域で平衡に共存するものが好ましい。また、例えば $\mathrm{Sm}_2\mathrm{Fe}_{17}\mathrm{N}_3$ 主相と Zn 相の反応で金属間化合物相(Γ - FeZn)が形成されるように、主相と第 2 相とが反応することにより粒界に好ましい第 3 相を形成してもよい。後者の場合には、第 3 相が本発明でいうところの粒界相となる。

[0047]

[微量添加元素の範囲]

本発明において、主相と粒界相との整合性を高めるためないし磁気特性を高めるために、主として金属元素又は半金属元素を微量に添加することは好ましい実施形態である。上記の微量添加元素は、粒界相に濃縮偏在して界面の濡れ性を高めたり、あるいは界面の不整合な位置に拡散して粒界相の格子定数を調整して界

面エネルギーを下げ、界面の整合性を高める効果があり、その結果として磁石の 保磁力が向上する。

[0048]

上記の働きをする微量添加元素としては、粒界相中に固溶しうる元素が好ましく、例えば、C、N、A1、Si、P、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ga、Zr、Nb、Mo、これら以外の上述の金属元素などがあるが、以上に挙げた例は本発明の適用範囲を限定するものではない。上記の目的で添加する元素の添加量は、磁石全体に対する割合で1.0wt%以下で良好な磁石の残留磁束密度が得られ、0.05wt%以上で所定の効果が得られるので、添加量の範囲は0.05~1.0wt%が好ましい。より好ましい範囲は0.1~0.5wt%である。微量添加元素の添加方法は、母合金に初めから含有させる、粉末冶金的手法で後から添加するなど、磁石の製造方法に応じて適宜選択できる。また、上記微量元素などが主相(強磁性相)に侵入し又は主相を構成する元素を置換してもよい。

[0049]

[磁性相と粒界相の結晶構造]

粒界相の結晶構造は、磁性相の結晶構造と似ていることが好ましい。さらに、 粒界相の結晶構造と磁性相の結晶構造とが特定の方位関係にあることが好ましい 。これによって、粒界相側の特定原子と主相側の特定原子の整合性が高まる。例 えば、正方晶R2TM14B金属間化合物(R:Yを含む希土類元素、TM:FeまたはCo) から なる主相と、特にR-TM合金からなる粒界相から構成される永久磁石においては、 該主相と該粒界相の界面近傍における該粒界相の結晶構造が面心立方構造である ことが好ましい。さらに、面指数と方位指数に関して、該主相と該粒界相との界 面近傍における結晶学的方位関係が上記(A)~(C)の組み合わせのいずれかである ことが好ましい。

[0050]

また、正方晶R₂TM₁₄B金属間化合物(R:Yを含む希土類元素、TM:FeまたはCo)からなる主相と、R₃TM合金からなる粒界相から構成される永久磁石においては、該主相と該粒界相の界面近傍における該粒界相の結晶構造が斜方晶構造であることが好ましい。さらに、方向ベクトルと面指数に関して、該主相と該粒界相との界

面近傍における結晶学的方位関係が下記(D)~(G)の組み合わせのいずれかであることが好ましい。

[0051]

【化5】

- (001)主相//(001)粒界相かつ[110]主相//[110]粒界相 … (D)
- (001)主相//(110)粒界相かつ[110]主相//[001]粒界相 … (E)
- (001)主相//(221)粒界相かつ[110]主相//[111]粒界相 … (F)
- (001)主相//(111)粒界相かつ[100]主相//[110]粒界相 ··· (G)

[0052]

R-TM合金からなる粒界相と R_3 TM合金からなる粒界相が共存する場合、それぞれの結晶学的方位関係は、上記(A) \sim (C)の組み合わせのいずれか、上記(D) \sim (G)の組み合わせのいずれかであることが好ましい。

[0053]

粒界相は、その主相との界面近傍(高々数原子層)の原子が主相側と整合であればよく、非晶質、部分的に非晶質、ほとんどが非晶質であってもよい。また、界面の一部が整合であることによって効果が得られるが、界面の半分以上が整合であることが好ましい。また、主相と粒界相は、その界面近傍に格子欠陥がなく連続性が維持され規則的であることが好ましいが、一部格子欠陥があってもよい。なお、界面において、主相と粒界相が50%以上整合していることが好ましい。

[0054]

本発明に基づく永久磁石において、強磁性相はある条件下で実用的な保磁力を示すものであればよく、金属、合金、金属間化合物、半金属、その他の化合物の一種以上から構成することが可能である。また、本発明の原理は、永久磁石原料から中間体さらに最終製品としての永久磁石及びそれらの製造方法まで適用される。例えば、永久磁石原料としては、鋳造粉砕法、急冷薄板粉砕法、超急冷法、直接還元法、水素含有崩壊法、アトマイズ法によって得られる粉末がある。中間体としては、粉砕されて粉末冶金法の原料とする急冷薄板、熱処理されて一部又は全部が結晶化する非晶質体(一部又は全部)がある。最終製品である永久磁石としては、それらの粉末を焼結又はボンド等によってバルク化した磁石、鋳造磁

石、圧延磁石、さらに、スパッタリング法、イオンプレーティング法、PVD法 又はCVD法などによる薄膜磁石などがある。さらに、永久磁石原料又は最終製 品として永久磁石の製造方法として、メカニカルアロイング法、ホットプレス法 、ホットフォーミング法、熱間・冷間圧延法、HDDR法、押出法、ダイアップセッ ト法などがあり、特に限定されない。本発明に基づくR-TM-B系永久磁石は、モー ター、医療用MRI装置、スピーカーなどに用いられる。

[0055]

【実施例】

「実施例1]

Nd13.0at%、B6.5at%、残部Fe、および不可避的不純物からなる原料を、φ0.3mmのオリフィス径を持つ石英管中に装填し、Arガス雰囲気中で高周波溶解して、溶湯をロール周速度20m/sで回転する銅製ロールの表面に噴射して急冷し、超急冷薄帯を得た。これを目の開き300μmのメッシュを全量通るまで粗く粉砕した後、Ar雰囲気中で600℃、30minの熱処理を行い、100℃/minの冷却速度で室温まで冷却した。得られた磁石粉末の小片をサンプリングし、Ar中のイオンミリングによって透過電子顕微鏡用の試料を作製し、観察した結果、平均の結晶粒径は75nm、粒界相は厚み4nmの面心立方構造のNd-Fe合金であった。得られた磁石粉末の着磁後の磁気特性を表1に示す。

[0056]

[比較例1]

実施例1で得られた超急冷薄帯の粗粉砕粉の小片をそのままサンプリングし、 透過電子顕微鏡で観察した結果、平均の結晶粒径は72nm、粒界相は厚み3nmの非 晶質Nd-Fe合金であった。得られた磁石粉末の着磁後の磁気特性を表1に示す。

[0057]

【表1】

	粒界相の 結晶構造	磁気特性			
		Br (kG)	(BH)max (MGOe)	iHc (kOe)	bHc (kOe)
実施例1	面心立方	8.6	12.6	13.8	6.8
比較例1	非晶質	7.2	8.7	6.3	3.5

[0058]

表1の結果から明らかなように、結晶粒径がほぼ同一で粒界相の結晶構造が非晶質、または面心立方構造のR-TM-B系永久磁石の磁気特性を比較すると、面心立方構造のものが保磁力の面で特に優れた磁気特性を発現することがわかる。

[0059]

[実施例2]

Nd14.0at%、Co3.0at%、B7.0at%、残部Fe、および不可避的不純物からなる原料を、Arガス雰囲気中で高周波溶解して、合金を溶製した。次に、該合金を粗粉砕した後、ジョークラッシャー、および、ディスクミルにより420μm以下に粉砕し、さらに、ジェットミル粉砕して平均粒径3μmの粉末を得た。得られた微粉末を縦15mm、横20mmのダイス中に給粉し、11k0eの磁界中で配向しながら、深さ方向に1.5Ton/cm2の圧力を加えて成形した。成形体を取り出した後、真空中で1100℃まで昇温し、2時間保持する焼結を行い、さらに、焼結完了後、200℃/minの速度で800℃まで冷却し、その後、100℃/minの速度で300℃まで冷却し、ついでArを導入して室温まで冷却して焼結磁石を得た。得られた焼結体の寸法は収縮によって成形体よりも減少したが、ワレ、ヒビ、変形などは全く見られなかった。次に、焼結後の磁石を真空中、500℃で2h保持した後、20℃/minの速度で室温まで冷却した。得られた焼結磁石の着磁後の磁気特性を表2に示す。

[0060]

また、得られた磁石の小片をサンプリングし、Ar中のイオンミリングによって 透過電子顕微鏡用の試料を作製し、観察した結果、平均の結晶粒径は12μm、粒 界相は厚み140nmの面心立方構造のNd-Fe合金であった。図3は、その主相と粒界 相の界面付近の高分解能透過電子顕微鏡写真であって、右半分に R_2 TM $_{14}$ B主相、 左半分にR-TM粒界相の格子像が見られる。両者は界面において互いに接している 。図 $_{4}$ は、図 $_{3}$ 中右側の R_{2} TM $_{14}$ B主相の制限視野電子線回折像である。回折点は 解析の結果、図 $_{4}$ 中に示すように、格子定数が $_{4}$ = $_{8.8}$ nm、 $_{5}$ c= $_{12.2}$ nmの正方晶で指数付けすることができる。この指数から、この回折像における電子線の入射方向 は、次のようになることがわかる。

[0061]

[4:6]

 $[1\overline{1}0]$

[0062]

図5は、図3中左側のR-TM粒界相の制限視野電子線回折像である。回折点は解析の結果、図5中に示すように、格子定数がa=5.2nmの面心立方晶で指数付けすることができる。指数から、この回折像における電子線の入射方向は[001]であることがわかる。図3~図5に示した界面における主相と粒界相の結晶方位関係は、次の通りに表される。

[0063]

【化7】

(001)主相//(110)粒界相かつ[110]主相//[001]粒界相

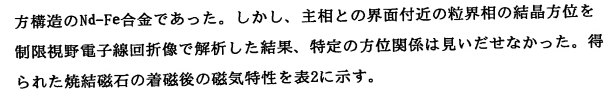
[0064]

そして、その方位関係のずれが平行から5°以内であった。同様に、主相との 界面付近の粒界相の結晶方位を制限視野電子線回折像で解析した結果、ほとんど の観察部位で、上述の(A)、(B)ないし(C)のいずれかの組の結晶方位関係を持っ ていることがわかった。

[0065]

[比較例2]

実施例2で得られた焼結後の磁石を、熱処理せずにサンプリングし、透過電子 顕微鏡用で観察した結果、平均の結晶粒径は12μm、粒界相は厚み140nmの面心立



[0066]

【表2】

	磁気特性					
	Br (kG)	(BH)max (MGOe)	iHc (k0e)	bHc (kOe)		
実施例2	13.5	42.7	15.3	13.8		
比較例2	12.1	34.2	7.2	5.9		

[0067]

表2の結果から明らかなように、結晶粒径がほぼ同一で粒界相の結晶構造が同じ面心立方構造のR-TM-B系永久磁石の磁気特性を比較すると、主相とその近傍の粒界相とに特定の方位関係がある場合、保磁力の面で特に優れた磁気特性を発現することがわかる。

[0068]

【発明の効果】

本発明によれば、高磁気性能(特に保磁力)を有するR-TM-B系永久磁石を設計するため指針が提供される。従来、保磁力を決定する主相と粒界相間の界面の構造が未知であったが、本発明によって、保磁力を向上させるための理想的な界面の構造が明らかにされたことにより、新たなR-TM-B系永久磁石の開発の指針が提供されると共に、既存のR-TM-B系永久磁石の保磁力のさらなる向上が可能となる。この結果、新規な磁石材料の発見が容易となり、今まで保磁力が低いため実用されていないR-TM-B系永久磁石の実用化も可能となる。



本発明によるR-TM-B系永久磁石は、主相と粒界相の界面における原子同士の位置関係が規則正しくなり、両者の整合性が保たれる結果、界面が逆磁区発生の起点となる可能性が減少し、高保磁力を得ることができる。また、本発明によるR-TM-B系永久磁石は、粒界近傍での逆磁区発生を困難ならしめ、容易に磁化反転することができないため保磁力が向上した、優れた磁気特性を持つ磁石材料である

【図面の簡単な説明】

【図1】

界面からの距離と結晶磁気異方性の関係を説明するための図であって、白丸が 実施例の一軸異方性定数 \mathbb{K}_1 、黒丸が比較例の一軸異方性定数 \mathbb{K}_1 を示す。

【図2】

(A) は主相と粒界相が整合している様子を示すモデル図、(B) は主相と粒 界相の界面が整合していない様子を示すモデル図である。

【図3】

主相と粒界相が整合している永久磁石を撮影した電子顕微鏡写真である。

【図4】

図3に示した主相側の制限視野電子線回折像を示す結晶構造の写真である。

【図5】

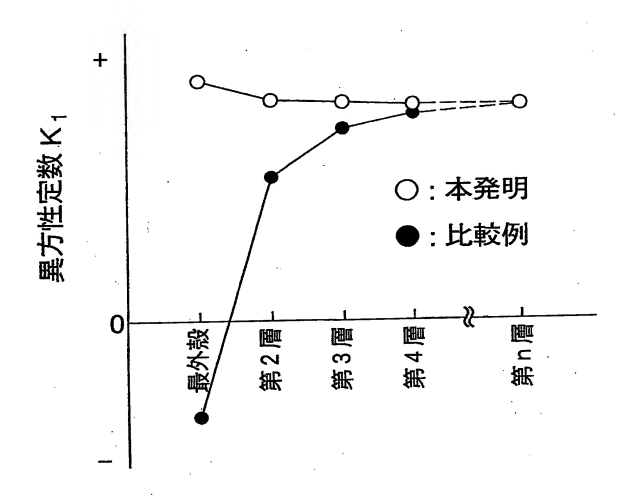
図3に示した粒界相側の制限視野電子線回折像を示す結晶構造の写真である。

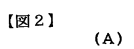


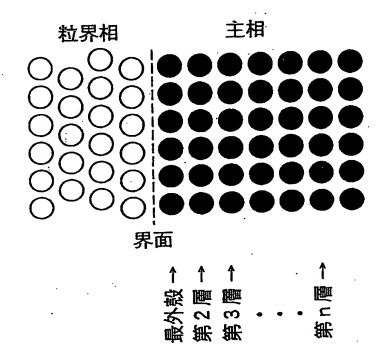
【書類名】

図面

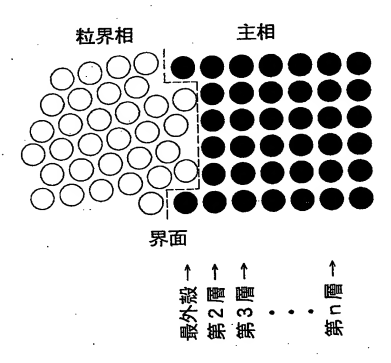
【図1】





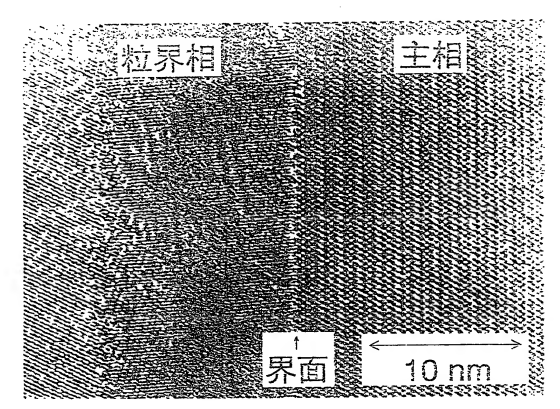


(B)



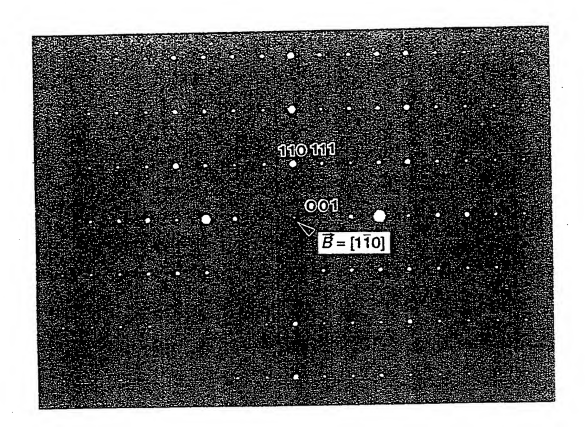


【図3】



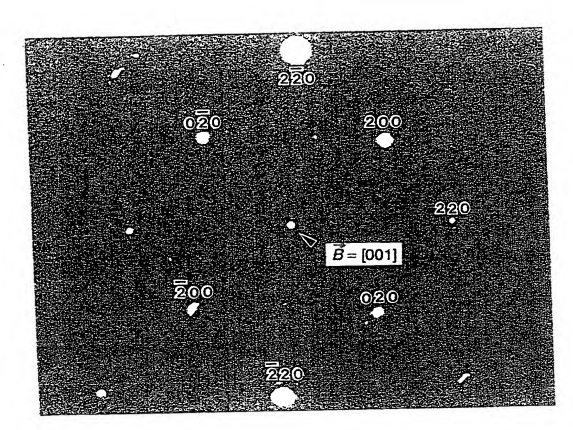


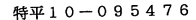
【図4】





【図5】





【書類名】

要約書

【要約】

【課題】

高磁気性能を有するR-TM-B系永久磁石を開発するための指針を提供すること。

【解決手段】

R₂TM₁4B磁性相とR-TM粒界相の界面近傍における粒界相が面心立方構造を有し、磁性相とR-TM粒界相が整合しているR-TM-B系永久磁石。

【選択図】

図 1

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000183417

【住所又は居所】

大阪府大阪市中央区北浜4丁目7番19号

【氏名又は名称】

住友特殊金属株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100080816

【住所又は居所】

神奈川県横浜市港北区新横浜3丁目20番12号

望星ビル7階加藤内外特許事務所

【氏名又は名称】

加藤 朝道

【書類名】

手続補正書

【提出日】

平成10年 5月13日

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】

平成10年特許願第 95476号

【補正をする者】

【事件との関係】

特許出願人

【識別番号】

000183417

【氏名又は名称】

住友特殊金属株式会社

【代理人】

【識別番号】

100080816

【弁理士】

【氏名又は名称】

加藤 朝道

【電話番号】

045-476-1131

【手続補正 1】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0006

【補正方法】

変更

【補正の内容】

1

【手続補正 2】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0011

【補正方法】

変更

【補正の内容】

2

【手続補正 3】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0018

【補正方法】

変更

【補正の内容】

3

1

【手続補正 4】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】 0029

【補正方法】 変更

【補正の内容】 4

【手続補正 5】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】 0041

【補正方法】 変更

【補正の内容】 5

【手続補正 6】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】 0055

【補正方法】 変更

【補正の内容】 6

【手続補正 7】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】 0059

【補正方法】 変更

【補正の内容】 7

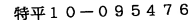
【手続補正 8】

【補正対象書類名】 要約書

【補正対象項目名】 全文

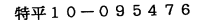
【補正方法】 変更

【補正の内容】 8





そこで、本発明者らは、経験的な手法に依拠せず、理想的な界面の構造はどうあるべきかという根本的な問題を探求した結果、核生成型の保磁力発生機構を示す種々の磁石材料において、核生成の容易さが磁性相の最外殻近傍における結晶磁気異方性の大きさに依存しており、最外殻近傍の異方性定数 K₁の値を少なくとも内部と同等、もしくはそれ以上に制御することにより核生成が抑制され、磁石の保磁力を高めることができることを見出し、さらに鋭意研究を進めた結果、本発明を完成するに至ったものである。





粒界相の存在は実用的な保磁力の発現に必要であり、一般に磁石の組成中に粒界相の形成に必要なR成分が不足してくると保磁力は低下する。これは、R成分の不足によってR $_2$ TM $_1$ 4 $_4$ B相とR $_2$ TM相の二相が平衡状態で共存できなくなり、かわりにR $_2$ TM $_1$ 7 $_4$ TMなどの強磁性相がR $_2$ TM $_1$ 4 $_4$ B相の粒界に析出し、そこが逆磁区発生の起点となり、容易に磁化反転して保磁力が低下するためと考えられている。上記のR $_2$ TM $_1$ 4 $_4$ B相とR $_2$ TM相が共存する組成領域はR $_2$ Fe $_2$ B=元平衡状態図から知ることができる。

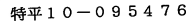
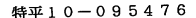


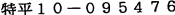


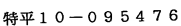
図1を参照して、比較例においては、界面からの距離によって異方性定数 K_1 の大きさが大きく変化し、最外殻における K_1 の値が内部に比べて著しく低下している。一方、実施例においては、界面からの距離によって異方性定数 K_1 の大きさがあまり変化せず、むしろ最外殻相において異方性定数 K_1 が上昇している。従って、比較例によれば、最外殻において逆磁区の核生成に要するエネルギーが局所的に低下して核生成と磁化反転が容易になるため、磁石の保磁力が低下する。一方、実施例によれば、最外殻における K_1 がむしろ内部より高いため、界面における逆磁区の核生成が抑制され、その結果磁石の保磁力が増加する。





上記の主相と粒界相の界面における原子同士の位置関係をさらに理想的に制御するには、主相と粒界相の結晶学的方位関係を特定すればよい。ここで、記号" [hkl]"はミラー指数がh、k、lで表される結晶面に垂直な法線の方向を表す。また、記号" [hkl]"の添字"主相"又は"粒界相"とは、それぞれの方向が主相、または粒界相のものであることを示す。例えば、記号" [001] 主相"は主相である R_2 [001]





[0041]

[異方性定数]

本発明に基づく永久磁石において、強磁性相の最外殻近傍の異方性定数Kړの 値は内部と同等、もしくはそれ以上であることが好ましい。この場合の同等とは 、内部での値の少なくとも50%以上である。強磁性粒子の最外殻部における結 晶磁気異方性が、粒界相が存在しない場合の該強磁性粒子の最外殻部の結晶磁気 異方性に比べて強められることが好ましい。



[0055]

【実施例】

「実施例1]

Nd13.0at%、B6.5at%、残部Fe、および不可避的不純物からなる原料を、 ϕ 0.3mmのオリフィス径を持つ石英管中に装填し、Arガス雰囲気中で高周波溶解して、溶湯をロール周速度20m/sで回転する銅製ロールの表面に噴射して急冷し、超急冷薄帯を得た。これを目の開き300 μ mのメッシュを全量通るまで粗く粉砕した後、Ar雰囲気中で600 $\mathbb C$ 、30minの熱処理を行い、100 $\mathbb C$ /minの冷却速度で室温まで冷却した。得られたR2 $\mathbb T$ M14 $\mathbb B$ 系磁石粉末の小片をサンプリングし、Ar中のイオンミリングによって透過電子顕微鏡用の試料を作製し、観察した結果、平均の結晶粒径は75nm、粒界相は厚み4nmの面心立方構造のNd-Fe合金であった。得られた磁石粉末の着磁後の磁気特性を表1に示す。



[0059]

[実施例2]

Nd14.0at%、Co3.0at%、B7.0at%、残部Fe、および不可避的不純物からなる原料を、Arガス雰囲気中で高周波溶解して、合金を溶製した。次に、該合金を粗粉砕した後、ジョークラッシャー、および、ディスクミルにより420μm以下に粉砕し、さらに、ジェットミル粉砕して平均粒径3μmの粉末を得た。得られた微粉末を縦15mm、横20mmのダイス中に給粉し、11kOeの磁界中で配向しながら、深さ方向に1.5ton/cm²の圧力を加えて成形した。成形体を取り出した後、真空中で1100℃まで昇温し、2時間保持する焼結を行い、さらに、焼結完了後、200℃/minの速度で800℃まで冷却し、その後、100℃/minの速度で300℃まで冷却し、ついでArを導入して室温まで冷却してR2TM14B系焼結磁石を得た。得られた焼結体の寸法は収縮によって成形体よりも減少したが、ワレ、ヒビ、変形などは全く見られなかった。次に、焼結後の磁石を真空中、500℃で2h保持した後、20℃/minの速度で室温まで冷却した。得られた焼結磁石の着磁後の磁気特性を表2に示す。





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】

高磁気性能を有するR-TM-B系永久磁石を開発するための指針を提供すること。

【解決手段】

R₂TM₁₄B磁性相とR-TM粒界相の界面近傍における粒界相が面心立方 構造を有し、磁性相とR-TM粒界相が整合しているR-TM-B系永久磁石。

【選択図】

図1

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

手続補正書

<認定情報・付加情報>

【補正をする者】

【識別番号】 000183417

【住所又は居所】 大阪府大阪市中央区北浜4丁目7番19号

【氏名又は名称】 住友特殊金属株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100080816

【住所又は居所】 神奈川県横浜市港北区新横浜3丁目20番12号

望星ビル7階加藤内外特許事務所

【氏名又は名称】 加藤 朝道

【書類名】

手続補正書

【整理番号】

P6351SS

【提出日】

平成10年12月22日

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】

平成10年特許願第 95476号

【補正をする者】

【事件との関係】

特許出願人

【識別番号】

000183417

【氏名又は名称】

住友特殊金属株式会社

【代理人】

【識別番号】

100080816

【弁理士】

【氏名又は名称】

加藤 朝道

【電話番号】

045-476-1131

【手続補正 1】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0030

【補正方法】

変更

【補正の内容】

1

【手続補正 2】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0031

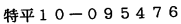
【補正方法】

変更

【補正の内容】

2





[0030]

次に、記号"(hkl)"はミラー指数がh、k、lで表される結晶面を表し、添字"主相"、"粒界相"と、記号"//"の意味するところは方向の場合と同じである。ここで、同一の相についての方向と結晶面の表記においては、用いられるミラー指数は一般化された指数ではなく、特定の結晶方向、ないし結晶面を示している。





[0031]

例えば、下記に示すミラー指数は粒界相の固定されたx、y、z 座標に基づいた指数であり、いいかえれば<u>(221)</u>面と<u>(212)</u>面は厳密に区別される。このような表記方法によって、主相と粒界相の空間的な方位関係は厳密に規定される。

【書類名】

手続補正書

【整理番号】

P6351SS

【提出日】

平成10年12月24日

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】

平成10年特許願第 95476号

【補正をする者】

【事件との関係】

特許出願人

【識別番号】

000183417

【氏名又は名称】

住友特殊金属株式会社

【代理人】

【識別番号】

100080816

【弁理士】

【氏名又は名称】

加藤 朝道

【電話番号】

045-476-1131

【手続補正 1】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0060

【補正方法】

変更

【補正の内容】

1

【手続補正 2】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

0065

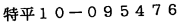
【補正方法】

変更

【補正の内容】

2





[0060]

また、得られた磁石の小片をサンプリングし、Ar中のイオンミリングによって透過電子顕微鏡用の試料を作製し、観察した結果、平均の結晶粒径は $12\mu m$ 、粒界相は厚み14nmの面心立方構造のNd-Fe合金であった。図3は、その主相と粒界相の界面付近の高分解能透過電子顕微鏡写真であって、右半分にR2 TM_{14} B主相、左半分にR-TM粒界相の格子像が見られる。両者は界面において互いに接している。図4は、図3中右側のR2 TM_{14} B主相の制限視野電子線回折像である。回折点は解析の結果、図4中に示すように、格子定数がa=8.8nm、c=12.2nmの正方晶で指数付けすることができる。この指数から、この回折像における電子線の入射方向は、次のようになることがわかる





[0065]

[比較例2]

実施例2で得られた焼結後の磁石を、熱処理せずにサンプリングし、透過電子顕微鏡用で観察した結果、平均の結晶粒径は12μm、粒界相は厚み14nmの面心立方構造のNd-Fe合金であった。しかし、主相との界面付近の粒界相の結晶方位を制限視野電子線回折像で解析した結果、特定の方位関係は見いだせなかった。得られた焼結磁石の着磁後の磁気特性を表2に示す。

【書類名】

手続補正書

【整理番号】

P6351SS

【提出日】

平成10年12月25日

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】

平成10年特許願第 95476号

【補正をする者】

【事件との関係】

特許出願人

【識別番号】

000183417

【氏名又は名称】

住友特殊金属株式会社

【代理人】

【識別番号】

100080816

【弁理士】

【氏名又は名称】

加藤 朝道

【電話番号】

045-476-1131

【手続補正 1】

【補正対象書類名】

明細書

【補正対象項目名】

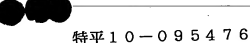
0060

【補正方法】

変更

【補正の内容】

1





また、得られた磁石の小片をサンプリングし、Ar中のイオンミリングによって透過電子顕微鏡用の試料を作製し、観察した結果、平均の結晶粒径は $12\mu m$ 、粒界相は厚み14nmの面心立方構造のNd-Fe 合金であった。図3は、その主相と粒界相の界面付近の高分解能透過電子顕微鏡写真であって、右半分にR $2TM_{14}$ B主相、左半分にR-TM粒界相の格子像が見られる。両者は界面において互いに接している。図4 は、図3 中右側のR $_2$ TM_{14} B主相の制限視野電子線回折像である。回折点は解析の結果、図4 中に示すように、格子定数がa=0.88nm、c=1.22nm0正方晶で指数付けすることができる。この指数から、この回折像における電子線の入射方向は、次のようになることがわかる。

√

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000183417]

1. 変更年月日 1990年 8月13日

[変更理由] 新規登録

τ

住 所 大阪府大阪市中央区北浜4丁目7番19号

氏 名 住友特殊金属株式会社